

# Xyla, 20 mg/ml solution for injection for cattle, horses, dogs and cats

Разрешен

- Xylazine hydrochloride

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Xyla, 20 mg/ml solution for injection for cattle, horses, dogs and cats

---

### Активно вещество:

Налично само в Английски

---

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

кон

куче

котка

---

### Начин на приложение:

Интравенозно приложение

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

---

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски  
23.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

---

### Карентен срок по начин на приложение:

#### Интравенозно приложение:

- 

##### говеда

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 hour

- 

##### кон

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 hour

#### Интрамускулно приложение:

- 

##### говеда

- Meat and offal. 1 day
  - Milk. 0 hour
- 

### Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QN05CM92

---

### Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски  
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски  
Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Английски  
Налично само в Английски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски  
Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Дата на разрешение за търговия:**

10/12/2020

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Отговорен орган:**

Finnish Medicines Agency

---

**Номер на разрешението за търговия:**

38175

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

10/12/2020

---

**Референтна държава членка:**





## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.